59-219270, Dec. 10, 1284, METHOD AND REAGENT FOR STABILIZATION OF

TETRAZOLLUM SALTWITH **CYCLODEXIRIN**, KAZUHLKO YAMANISHI, E'E AJ., COZD 257*04. CO7D 417*04; C12Q 1*26; GO1N 31*22; GO1N 33*50

59-219270

L.7: 47 of 4

ABSTRACT:

thiol compound, efc., and to enable the use of the salt widely as a reagent FURPOSE: To prevent, the loss of stabilisty of a tetrassium salt caused by for the accurate colorimetry of a reducible substance, by using beta. and/or .gamma. cyclodextrin as active component. CONSTITUTION: The tetrazolium salt having the partial structure of formula 1 e.g. the compound of formula II (R.sup.1, R.sup.2 and Risup.3 are organic residue) .open bracket.preferably the compound of formula (X.sup.1 and X.sup.2 are "NO.sub.2 or H; X.sup.3 is OCH.sub.3, 'I of H), etc..close bracket, is stabilized by using a component containing .beta. cyclodextrin and/or gamma. cyclodextrin as active component. The preferable

9 219270

L9: 47 of 49

however, the dyeing can be either by precibed by the use of spliding estammer, cyclodextrin. Although the formazen compound produced by the o.llapprox.0.5W/V& for .beta. cyclodextrin and O.llapprox. 3W/V& for s dustrion of the tetrarelism eats her togh dysability to streat, etc. concentration of the above stabilizing component is usually

B公開特許公報(A)

昭59—219270

-§∫nt. Cl.³	識別記号	庁内整理番号	3公開 昭和59年(1984)12月10日
C 07 D 257/04		7132—4°C	•
417,'04		7431-4C	発明の数 2
C 12 Q 1/26		€213 — 4 B	審査請求 未請求
G 01 N 31/22		762 i — 2 G	
33/50		E 8305-2G	(全 16 頁)

ゆシクロデキストリンによるテトラゾリウム塩の安定化方法及び安定化用試薬

20特

顧 昭58-95185

②出

- 順 8258(1983)5月30日

危発 明 者 山西一彦

東京都板橋区赤塚3丁目17番10

包発 明 者 花田寿郎

川越市大字南大塚784

引出 顧 人 和光純薬工業株式会社

大阪市東区道修町3丁目10番地

at 25 .

1. 発明の名称

ックロデキストリンによこテトラブリウム塩の 安定化力法及び安定化用試感

2. 特許請求の範囲

(1) メージクロデキストリン又はアージクロントストリンを有効成分として用いる。部分構造金

・ 全有するテトラグリウム塩の安定化 N-N- 方法。

(2) 部分構造

を有するテトラブリウム塩が、一枚式(D) で されるモノテトラブリウム塩である。特許請 波の範囲第1項記載の安定化方法。

(但し、心、心及び心は有暖災害を長わり。)

(3) 一般式(1)で示されるモノテトラブリウム塩が、一般式(1)で示されるモノテトラブリウム塩である特許請求の範囲第2項 M 42 の安定化方法。

$$X_{1} = \bigcup_{i=1}^{N-N} \bigcap_{i=1}^{N_{i}}$$

(但し、X*及びX*は、-NO。又は-1*を長わし、X*は、-OCH。、「又は・11をみわすみ(4) 一般式(1]で、「はるモノテトラブリウ

, 「A塩が構造式(a)で示されるモノテトラブリウ ム塩である特許請求の範囲第3項配載の安定 化方法。

(5) 一般式[1]で示されるモノテトラブリウム塩が、構造式例で示されるモノテトラブリウム塩である特許請求の範囲第2項記載の安定化方法。

(6) 部分网络

ラブリウム塩が、一般式(B]で示されるジテトラブリウム塩である特許請求の範囲第 1 項記載の安定化方法。

(但し、X¹及びX²は、-NO₁又は-II を及 わし、X²は-OCII₄、-I又は-IIを表わす。)。

(7) 一般式(II) で示されるジテトラブリウム 塩が、構造式(c)乃至(f)で示されるジテトラブ リウム塩の1 である特許請求の範囲第6項記 、載の安定化方法。

- 高液中にダーシアロデキストリン久は1一 シクロデキストリンを存在させる、特許請求 の範囲第1項、第2項、第3項、第4項、第 5項、第6項、又は第7項記載の安定化方法。
- (10) 宿瀬中の・ージクロデキストリンの最度 が 0.01~10 重量ノ容量等である特許請求の範 関第 8 項記載の安定化方法。
- (11) お液中のメーシクロティットリン及び1 ーシクロデキストリンの最度が、メーシクロデキストリンののでは、メーシクロデキストリン 0.0 1~1.5 重量/容量%、1-ジ

クロデキストリン 0.01~10 度量/容量%の高 関で任意の比率に混合した過度である特許請 次の顧明第8項記載の安定化方法。

(12) 府底がチオール化合物及び部分構造

を有するテトラブリウム塩及びターシクロデ キストリン又はエーシクロデキストリンを含 有して成る、安定化されたナトラブリウム塩 格蔵である、特許請求の義姻第8項、第9項、 第10項又は第11項記載の安定化方法。

(13) チオール化合物及び部分構造

を有するテトラブリウム塩及びメーシクロデ キストリン又はエーンクロデキストリンを含 有して成る、安定化されたテトラブリウム塩 群液が、基質に作用してスーパーオキサイド イオンを生成させる機化酵素を含有する特許 領域の範別部12項記載の安定化方法。

- (14) グルコース、コレステロール、グリセロール、グリセロール頃酸エステル、コリン、アシル CoA、ビルビン酸、尿酸、キサンチン又は乳酸を集実とし、それらの店質に作用する酸化酶ながみなグルコースオキンダーゼ、コレステロールオキンダーゼ、グリセロール倫酸エステルオキンダーゼ、グリセロール倫酸エステルオキンダーゼ、コリンオキンダーゼ、アンルCoA オキンダーゼ、ピルビン酸オキンダーゼ、ワリカーゼ、キサンテンオキンダーゼ、フリカーゼ、キサンテンオキンダーゼ、役1 キンダーゼである、特許請求の範囲第13項記載の安定化方法。
- (15) ナオール化合物が、及元型グルタチオン、ナオグリコール酸、メルカブトエタノール、ナオサリチル酸、システアミン、システイン、シメルカブトコハク酸である特許請求い引用第
 第12項又は第13項配載の安定化方法。
- (16) Á賃又は使化即素が被検試料中の差質久は

は酸化餅果である。特許請求の範囲第13項 火は第14項記載の安定化方法。

- (17) 特質又は酸化酵素が体度成分である、特 許諸次の範囲第16項記載の安定 点。
- (18) ターンクロデキストリン又は1-ツクロデキストリンを有効成分として含有する部分



を有するナトラグリウム塩の安 塩化用鉄帯。

(19) 部分明直

を有するアトラブリウム協が、一般式(1) で示されるモノテトラブリウム塩である、特 許請求の範囲第18項組織の安定化用試表。

(但し、R*、R*及びB*は有機残葛を長わす。)

(20) 一般式(1)で示されるモノテトラブリ シム塩が、一般式(1)で示されるモノテト ラブリウム塩である特許請求の範囲第19項 記載の安定化用其薬

(但し、N¹及びN²は、-NO₂又は-H を長わわし、N²は、-OCH₂、-I 又は-H を長わす。)

(21) 一般式(1)で示されるモノテトラブリ ウム塩が構造式(3)で示されるモノテトラブリ ウム塩である特許請求の範囲第20項記載の 安定化用試売。

(22) 一枚式(1)で示されるモノテトラブリ ウム塩が、構造式向で示されるモノテトラゾ リウム塩である特許請求の範囲第19項記載 の安定化用鉄塔へ

(23) 部分構造

全有するテトラブリクム塩が、一枚式〔 ■ 〕 で示されるジテトラブリウム塩である特許請 水の夏西第18項記載の安定化用式を。

(但しXi及びXiは、-NOi又は-Hを表わ し、Xⁱは-OCH_{1、}-「又は一川を長わす。) (24) 一般犬〔■〕で示されるジテトラブリウ ム塩が、構造式(c)乃至(f)で示されるジテトラ ソリウム塩の1である特許請求の範囲第23 項記載の安定化用鉄築。

- (25) 宿譲中にプージタロデキストリン又はて - シクロデキ、トリンを存在させる、特許所 求の範囲第18項、第19項、第20項、第 21項、第22項、第23項、尺段第21項 望載の安定化用状系。
- (26) 福書中のメーシクロデキストリンの設度 が 0.0 1~1.5 食業/容益% である特許請求の 範囲第25項記載の安定化用試表。
- (27) 奇蔵中のエーシュロデキストリンの食成 ポロ.01~10 重量/容量や である特許請求の 超四部2.5項記載の安定化用試売。
- (28) 溶液中のターンタロデキストリン及びで シクロデキストリンの典皮が、ターシクロ ストリン 001~1.5 重量/容量等、アー シクロデキストリン 0.01~10 東は/谷は% の範囲で任意の比率に進合した政策でもら特 許錦沫の竜鹿第25 泊記載の安定化川鉄ギ。
- ル化合物及び部分構造

を有するテトランリウム塩及びダーシクロデキストリンを含有して成る、安定化されたテトランリウム塩 格波である、特許請求の範囲第25項、第26項、第27項又は第28項記載の安定化川鉄

(30) ナオール化合物及び部分構造

$$\sqrt{\frac{1}{N}}$$

を有するテトラグリウム塩及びターシクロデキストリン又はエーシクロデキストリンを含有して成る、安定化されたテトラグリウム塩俗液が、基質化作用してスーパーオキサイドイオンを生成させる酸化應素を含有する特点 請求の範囲第29項記載の安定化用試賞。

(31) グルコース、コレステロール、グリセロ

許請求の範囲第33項記載の安定化用試表。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、シクロデキストリンを有効成分とする、テトラブリウム塩の安宅化方法及び水定化用 は悪に関するものである。

ニトロテトラソリウムブルー(以下NO。-TB と略記する。)等のテトラソリウム塩碱は一般に 酸化還元退位が低く、還元されるともノホルマザン化合物を住じ匿名です色を坠するので、臨床化学、発表化学、生化学、食品化学のような分野に於て、脱水素解素の創定用状態として成は産元 型精節者やスーパーオキサイドイオンのような選 元性物質の比色定量用状態として広く川いられている。

しかしながら、テトラブリウム塩酸の水溶液は 一般に安定ではあるが、チオール化合物等の表元 性物質が存在すると次第化分解し、これに海色を 生じる為、状態官機能の経時的上昇を含たし、頃 ール、グリセロール構成エステル、コリン、アシルCoA、ピルピン酸、尿酸、キサンチン又は乳酸を善質とし、それらの培育に作用する酸化酵素が各々グルコースオギンダーゼ、コレステロールオギンダーゼ、グリセロールオギンダーゼ、グリセロール協能エステルオギンダーゼ、コリンオギンダーゼ、アシルピoAオギンダーゼ、ピルビン酸オギンダーゼ、カリカーゼ、ギサンチンオギンダーゼ又は乳酸オギンダーゼである特許請求の範囲第30項記載の安定化用試象。

- (32) ナオール化合物が、産元型グルタナオン、 ナオグリコール酸、メルカプトエタノール、 ナオサリナル酸、システアミン、システイン、 シメルカプトコハク酸である特許請求の範囲 第30項又は第31項配数の安定化用試表。
- (33) 店賃又は酸化酵素が被検試料中の店賃又 は酸化酵素である、特許請求の範囲第30項 又は第31項記載の安定化用試表。
- (34) 基質又は酸化母素が体液成分である、特

及の原因となる。

テトラブリウム塩を用いる。 放検試料中の体液 成分の測定例を挙げると、スーパーナルサイドイ オン OF を定量的に生成する反応で生成したスーパーオキサイドイオンにより定量的にテトラブリウム塩機が還元されて生成するホルマザン化合物の 量色を定量する方法及び試表がある。

 合物及びテトラブリウム塩を含有する溶液が着色 して、目的成分の定量的研定を妨害する問題点が 作じる。

本発明者らは、上記問題点を解決すべく扱意研究の結果、テトラブリウム塩類を含有する商表に、特定のシクロデキストリン、即ち、ターシクロデキストリン又はアーシクロデキストリンを共存させることにより、テトラブリウム塩が安定化されることを見い出し、本発明を完成するに至った。

すなわち本境明は、ダーシクロデキストリン又 はエーシクロデキストリンを (1 効成分として用いる部分構造 ...

を有するテトラゾリウム塩の安定化方法及び試象 である。

ローンクロデャストリンにはそつような作用、 効果はなく、メーンクロデャストリン又はアージ クロデャストリンにのみ、そのような作用、効果

ン化合物が吸光度調定用の技染化であるセルなご に染着して観点を生じるなどのは、温点を有する。

この問題は、セクナンを有効成分として用いることにより解決された。 いこ・セラインは、テトラブリウーはから生成するホルマーン化合物の表 カカを効果的に抑制し、同テトラブリウムはが最 だされて生成する色素であるホルマザン化合物による被操体の集者を効果的に助止する効果を有する。 カトラブリウム塩を含有する溶液にピクナンを存在させると、そのような免者は効果的に 防止される。

本党明は、ヨーシクロデキストリングはエーシ フロデャストリンによって、部分場合

を有するテトラブリウム塩を安定化させる以外、 そのようなテトラブリウム塩が置元されて生成する とは、ホルマザン化合物による吸着をゼラテン を有効成分として用いて効果的に防止する以外は、 が起められる。

これは、一致的には、それらβーツクロデキストリン又はアーツクロデキストリンによるテトラブリウム塩の包接作用によるものであると考えることができる。このようにしてβーツクロデキストリンとはアーツクロデキストリンによって、リン又はアーツクロデキストリンの基色を制定することにできる。そのイオンとの基色を制定することにできる。そのイオンとの関定することができる。そって、βーツを添けて、カーンを成りに関定することができる。そって、βーツを添けて、カーンを添けて、カーンを添けて、カーンを添けて、カーンを添ける。

又、本発明に関して用いるテトラブリウム塩が 還元されて生成するホルマザン化合物は、ガラス 材質、プラステック材質などの被染体に強い染み 性を有し、ホルマザン化合物による被染体の染む 現象を遅起し、結果として、そのようなホルマザ

自体公知の方法及び状態によっても容易に収施を することができる。

リウム塩の典型の1は、有換改基R'、R'、及びR' をその置換基として有する、一飲式(1)

で示されるモノテトラゾリクム塩でわり、そのよ うなモノホルマザン化合物(1)として代長的な ものに一般式(Ⅱ)

(低し X'及び X' は、-NO, 又は-II を表わし、 X'は、-OC II。-1 又は-II を表わす。) でぶる

で示されるモノテトラゾリウム塩があり、一枚パ (川)で示されるモノテトラブリウム塩の一例と して構造式回

又、部分特益

を有するテトラブリウム塩の他の典型の1は一般 (担)为

$$\begin{array}{c|c} & X_i & X_i \\ & & X_i & X_i \\ & & X_i & X_i \\ & & & X_i & X_i \end{array}$$

(但しN'及びN'は、-NO.又は-II を長わし、 Xiは、-OCIL、-I又は-IIを表わす。)で示さ れるジテトラゾリウム塩であり、そのよりな一般 式【1】で示されるジテトラゾリウム塩の例とし て構造式(c)乃至(f)で示されるジテトラゾリウム塩 がある。

$$\frac{N-N}{N-N}$$

ーN=N- を有するホルマザン化合 『であって一般式〔1〕で示されるモノテトラゾ リウム塩から生成するモノホルマザン化合物は、 一枚式(N)((1)Ⅱ)で示される。

乂、一般式〔▮〕で示されるモノテトラゾリウ ム塩又は一般式〔Ⅱ〕で示されるジテトラブリウ ム塩から生成けるホルマザンは、各々一般式 [V] ([||]||)、一般式[||]([||]|)で示さ

$$X' \bigotimes_{H} N - N = C - N = N - \bigotimes_{X} X, \qquad (CH)_{L}$$

$$X_{i} \underbrace{\sum_{\substack{N \\ N \\ N}} KH}_{i} \underbrace{\sum_{\substack{N \\ N \\ N}} KH}_{i} \underbrace{\sum_{\substack{N \\ N \\ N} \\ N = N - C}}_{i} \underbrace{\sum_{\substack{N \\ N \\ N}} (M)}_{i} \underbrace{K}_{i}$$

(但し、X'及びX'は、-NO,又は-IIを及わし、 X'は、-OCH、-I2は-IIを及わて。)

义、構造式(a)乃至(f)で示されるテトラブリウム 塩が混元されて生成するホルマザン化合物は、構造式(d) ((a)目) 乃至(f) ((f)目) で示される。

$$O_1 N - \bigcirc - N - N = C - N = N - \bigcirc - I \quad (g) \quad ((a) H)$$

$$\bigcirc \stackrel{H}{\longrightarrow} \stackrel{N-N=C-N=N}{\longrightarrow} \stackrel{N}{\longrightarrow} \stackrel{(h)}{\longleftrightarrow} ((b)H)$$

テトランリウム塩を安定化するターシノロデキストリンとトナーをグロデキストリンの成成についてはべると、変更で、メーシクロデキストリンを用いる設度のではとしては、群康中、通常、ロリコー15 東坡/容量な、エーシクロデキストリンを明いら設度の一例としては、同じく、温度中、消え、ロリコー10 東泉/容量な であり好ましい一個としては、通常、メーシノロデキストリンはロー0.5 東泉/容量なが用いられる。又、メーシクロデキストリンとエーシクロデキストリンを上記の度で任意の比率で混合して用いてもよい。

本発明に於て特に効果がなギュチンは、そのも 为分子量が20000~150~90 であるようなゼーキ とであって、その分子量が例えば1000とか2000 であるような水器性ゼラチンについてはそのよう など果は特に効果的ではないようにみえる。しか しながら、水量明に振るゼラチンは、その平均分 上質が20000~150000 であるようなゼラチンに 限定されるものではなく、これら、その平均分子 量が20000~150000 であるようなゼラチンと同 等な作用を有するものであれば、いずれのもので もよい。なか、その出来は、約初の骨や皮などに 由来するものが市販されているが、これらに限ら れるものではない。解説中で効果的なゼラチンを には、通常、一例、01~0.7 重量/容量等、好ま しくは、一例、0.2~0.5 重量/容量等である。

又、等質に作用してスーパーオキナイドイコン ・ 在生成させる酸化酸素による加毛以応の一門 としては、落質がグルコード、コレステロール、 ブリセロール、グリセロール関酸エスアル、コリ ン、アンルCoA、ビルビン酸、尿酸、キサンチン 又は礼役であり、それらの高質に作用する他化母 来が各々グルコースオキンダーゼ、コレステロー ルオキンダーゼ、グリセロールオキンダーゼ、グ リセロール頃候エステルオキンダーゼ、コリンオ キングーゼ、アンル Co Aオキンダーゼ、ピルピン 彼オキンダーゼ、ウリカーゼ、ニケンオキン ダーゼ又は礼限オキンダーゼ等が挙げられる。こ のとさ、共存させるナオール化合物の一例として、 歌元型グルタテオン、チオグリコール候、メルカ プトニタノール、テオサリテル限、 クステアン、 システィン又はジメルカプトコハク酸が挙げられる。

お常明は、ターンクロデキストリンとはエーシ クロデキストリンを 们効成分として 川いることに より、テトラブリウム温を安定化する方法及び試 気を提供するものであり、特に、搭質に酸化酵素 を作用させてスーパーオキサイドイオン O を生成 させる反応の具体的実施に当り存在させるチオー ル化合物によるテトラブリウム塩の不安定化の現 なを効果的に防止する技術を提供するものであっ

直接機関ロンステロールの側定: 直流50 At をとり、これに発色試展3 Mを加えて、3 7 で虹 出情中10分間加温後水を対照として成長560 am にかける吸光度を測定する。別に、皿にの代りにイイン交換水を用いて回様に操作して求めに吸光度を以外盲検値とする。

血的の代りに、コレステロールの200年/4なるインプロパノール前来(標準家)を用いて同様に操作してご歌の表元度を求める。次式により点的中の遺産コレステロール直接を作出する。

Es: 血消を用いたときの吸光度

Fa: 汉英育快值

Extal: 環準液を用いたときの低光度

比較的 1 血液遊離コレステロールの制定 充色状液:実施例 1 の第色状液からゼラテンと ターシクロデキストリンを除いた発色状液を調算 て、その結果、そのような反応を適用して放検式 料中の目的成分(例えば、保護成分)を定量する 概定の試集育機値の上非を効果的に抑制するなど を含めて、一般に、テトラブリウム塩が設定され で生成するホルマザン化合物の量色を測定する副 定法及び試集の臨床並前毒、製業、化学、生化学、 食品化学の分野に於る適用を極めて容易ならしめ る点に於て斯波に貢献する所、極めて大なるもの がある。

以下化本党明化係る実施例を述べるがこれ状況 望されるものではない。

実施例1 血清遊離コレステロールの測定

発色試液:各々、NO: -TBが20m/4、フェノールが0.01%、トリトン×-100が0.1%、パーオキンダーゼ(水体助局の製)が300m/4、コレステロールオキンダーゼ(天野製売の製)が15m/4、ダルタナオン(遺元型)が20m/4、ゼラナンが0.5%、オーンクロデキストリンが0.25mの機能になるように、0.1Mトリス技術液(pH8D)にこれらを影解した液を発色試液とする。

. 4.

血清遊離コレステローンの創定: 実施例 L に同じ。

実施例1と比較例1の測定結果比較表

比代表 1

A A	災施例 1 (ペ/#)	比較例1
1	4 4.3	4 3.9
2	3 2.5	3 2.8
3	6 6.8	6 6.5
1	1 4.0	4 4.0
5	3 9.8	5 9.5
6	4 8.9	4 9.0
7	, 5.5	3 6.0
8	1 0.2	1 0.0
9	3 9.3	3 9.4
10	4 7.7	4 7.4
+ X)	4 5.9 0	4 5.8 5

比較表 2 試要盲機鎖の比較

11 11 91	果晚門1	比較例(
560 ninの外尤進(永行無)	0076	0.183

比較表 3 ロレステロール標準液量色度の比較

(i) (i) (ii)	KMMI	比較多1
560 nmの吸光度(Estd-Es)	1.267	1.27 t

比較表 4 室温保存に於ける第色試液の経時変化

CE (FEE)	"抵婚妈 1	比較闸।
0 B) [ii]	产 明	אי במ
1 8 84 67	Ø ₩	海り及び少量の此段
1841	心纫	海り及び大量の此数
7 2 45 開	改明	海り及び火量の比較

実施例1と実施例2の測定結果比較表 比較表 1

武委盲検组の比較

W 67 64	突胎門.	実施到 2
560mmの扱尤度(水付照)	0.0 7 6	0.0 8 1

المرابعة	<u> </u>	
保作的图	後501	退款到2
四季四	त्द्र भा	702 BF3
រេខៈទុញ	亚 明	₫ 明
1 8 47 117	ह्यः व	₹2、剪
7 2 時間	70. UF	冠 明

比較長 5

ガラスセルに対する気着性

W II	"老時何 (比較例 1
43 22	吹着無し	セル全体が英紫
	:K1125	色に京都

コレステロール標準液の量色液をガラスモルに 入れ1 S時間空台に放置後液を捨てて水洗し乾燥 して吸者度を製剤した。

比較長1.2.3.1.5から明らかなように、ゼラナンも、オーンプロデキストリンも、解末法によるコレステロールの定量には全く影響を与えず、これらは、武馬首後値の上昇を効果的に抑制し、かつ発色試験を変定化し及び、量色液によるガラスセルの染着を効果的に防止する。

実施例で 血清遊離コレステロールの前定

発色試液: 光島例1 の発色試液からゼラテンを顕 いた場色試液を調製する。

血清遊離コレステロールの測定:実施例1に同じ。

比較長 3 ガラスセルに対する免済性

THE STATE OF	*	化施門 1	灾遇图 2
析	极	電着無し	セル全体が夜紫色 に 東着

比較表し.2.3.から明らかなよりに、メーショロデキストリンは状態盲検道の上昇を効果的に抑制し、かつ発色状態の安定化の効果を打するが、リラスセルの発展を防止する効果は無い。

谷清例 1. 血清遊離コレステロールの确定

発色試感に光振例1の発色試液からメージクロデ キストリンを作いた発色以底を調視する。

直清遊館コレステロートの創定:実施例1に同じ。 実施例など参考例1つ新定額集比較表

比較表 1

状素育機構の比較

II (I)	突施例 2	多 方門 1
560 nnw2改为度(水产照)	0.0 8 1	0.209

比較水 2 ガラスセルに対する染着性

Ti II	災 施 例 2	参考例(
科集	セル全体が炎紫 色に染着。	染着無し。

比較長1,2から明らかなよりにゼラチンには決 表盲接紙の上昇抑制効果は無いが、ガラスピルに 対する染剤防止効果がある。

実施例3 血流遊離コレステロールの研定

火施例1の発色試液の調製法に従い、ターシクロデキストリンの代りに1-シクロデキストリン を用い、これを0.3%の過度に調製する。

血清遺産コレステロールの前定:実施例1に同じ。

比較例は、皮膚連維コレステロールの制定 発色試成、実施例3の発色式液からゼラナンとで ・・シクロデキストリンを除いた発色試液を調視する。

血清速量コレステロールの新定:実施例1K同じ。 実際例3と比較例2の副定結果比較表

HER I

7A B	実施例 3	比較例2
1	5 2 7	5 3.0
2	4 8. l	4 8.0
平均	5 0. 1	5 0.5

比較表 2 状態官機能の比較

IN B	突施例3	比较例2
560 nmの発光度	0.0 7 1	0.190

比核長 3 コレステロール標準視望色度の比較

10 11	炎施例3	,
(Bstd-Es) 560 umの表光度	1.270	1.268

(in this	突旋例3	比較 34 2
0 85月間	102 (9F)	AZ 97)
1 8 #5 #10	22 明	海り及び少量の此段
1 8 BY HT	72 91	消り及び大量の优数
7 2 45 65	तर प्र	両り及び大量の优数

比較れ 5 ガクスセルに対する桑若性

m u	PH	尖趋例 3	比较例2
A3	*	免港無し	セル金体が英紫
			色化染液

実験法は実施例1に同じ。

手镀槽正書

8859# 8827B

产。学技官 股



L 事件の基準

昭和58年特許顧第95185号

2 食明のも称

シクロデャストリンによるテトラ・ノリウム塩の守定化方法

1 MEETS

事件との関係 **有許出職人**

1. 发区直接可3. 丁目1

29 002 17 光 純 温 2. 2. 4. 式会社 ኧ

▲ 福正島令の日付

松 白



迭である。」と橋正する。

(6) 明細者21頁3行目に記載の「ゼラテンセ有 効成分として用いる」を「セラナンを用いる」と 補正する。

(7) 明細体21頁18行目から阿頁19行目にか けて記載の「セラテンを有効成分として用いて」 を「セラナンを用いて」と補正する。

(8) 明黒書?4 夏 1 行目から隣页 5 行目にかけて 記載の一般大心臓災を以下のとかり後正する。

(9)明顯典24頁6行目から何頁7行目にかけて 記載の「(低しXi 及びXi は、-NO. 又は-Hを 表わし、 X^{2} は、- OCH $_{3}$ 、- 1 又は- H を表わす。)」 けて記数の「好せしい一例としては、通常、」、 を「(仏しX⁴ 及びX⁸ は、 - NO₂ 又は - Hを表わ し、X⁶ は、-OCH₂ 、-I又は-H を扱わす。)」

5. 補正により減少する発導の数

6. 袖正の対象

明細春の発明の名称の森、特許訪求の範囲の表 及び発明の作組な説明の族。

7. 補正の内容

(1)発明の名称の低化配数の「ックロデキストリ ンによるテトラゾリウム塩の安定化方法及び安定 化用鉄楽しを「シクロデキストリンによるテトラ ソリクム塩の安定化方法」と補正する。

(2) 特許請求の範囲を別紙のとかり補正する。

(3) 明維書19頁7行目に記載の「アーシクロデ キストリンを共存 jを「ァーシクロデキストリン を夫々単独又は混合して共存」と補正する。

(4) 明編書19頁10行目から何買11行目にか けて記載の「ゟーシクロデキストリン又はァーシ クロデキストリン」を「ターンクロデキストリン 又は/及びァーシタロデキストリン」と袖正する。

(5) 明細書19買15行目から回買16行目にか けて記載の「テトラゾリウム塩の安定化方法及び 武裏である。 」を「テトラゾリウム塩の安定化方

と補正する。

如明編書27頁1行目から削買5行目にかけて 記載の一般式 [N] ((B)H) を以下のとかり補正 する。

QB明顯者27頁6行目から何頁7行目にかけて 記載の「(但し、Xi 及び Xi は、ニNO。又はーif を扱わし、 X³ ね、− OCH₃、− 1 又は− H を沿む ナ。)」を「(伹し、X⁴ 及びX⁶ は、− NO₂ 又は ーHを表わし、X⁶ は、-OCH₂ 、-I又は-Ⅱを 投わす。)」と補正する。

韓明顯書29頁15行目から同頁16行目ピゴ 「好せしくは、」と袖正する。

は明祖帝30頁1行目に記載の「本治明に於て

特に効果的をゼラテンは、」を「テトラブリウム 塩から進元によって生成するホルマデン化合物の 歯定接便部材への染液を効果的に抑制するゼラテ ンは、」と後正する。

04 明相容3 0 頁 5 行目から同頁? 行目にかけて 記収の「しかしながら、本発明に係るセラテンは、 その平均分子量が」を「しかしながら、本発明で 別いるセラテンは、その平均分子量が」と補正する。 09 明祖容3 0 頁 1 4 行目に記載の「通常、一例、 0.1 ~ 0.7 重量/容量が、」を「通常、0.1 ~ 0.7 重量/容量が、」と補正する。

09 明細帯 3 0 頁 1 4 行目から同頁 1 5 行目にかけて記載の「好ましくは、一例、 0.2 ~ 0.5 重量/容量が」を「好ましくは、 0.2 ~ 0.5 重量/容量が」と補正する。

の明細省42頁9行目に記載の「実験法は実施 例1に同じ。」の次に改行して以下の文表及び表 を追加する。

「実施例4 血液退離コレステロールの例定 発色状態:実施例1の発色状態の胸製法ド従い βーシクロデキストロンの(()))、 ターシクロデキストリンとアーシタロデキストリン1 版 K: 1 直量の混合物 0.2 5 を用いる。

直清遊離コレステロールの構定:災熱例1 K回じ。 比較例3 直清連級コレステロールの構定

発色試験:実施例4の発色試験からゼラテン、 よびターンタロデキストリンとエーンクロデキストリンの混合物を除いた発色試験を開製する。 血療機コレステロールの測定:実施例1 K 同じ。 実施例4 と比較例3 の确定結果比較表 比較表1

血液状科测定勤果

血带系	奥克阿 4	比权例 3
1	6 0.5	6 1. 1
2	4 8.9	4 8.3
3	5 5.2	5 4.7
4 35.5		3 6.1
5	4 2.6	4 2 3
平均	4 8.5 4	4 8.5 0

	夾牌例4	比較何3
5 6 0 amの仮光度(水対脈)	0.075	0.196

比点数3

コレステロール循準収益色度の比較

	突然例4	比較例3
5 6 0 nmc電光度(Esté-Es)	1.283	1.277

比较要 4.

滋祉保存における殆色状態の経時変化

	灾路例4	比較何 3
0 時間	建明	是明
18時間	社 明	商り及び少社の広波
4 8 PM	2 %	向り及び大量の広線
7 2 時間	是明	相り及び大量の比較

比較表 5

ガラスセル化対する免疫性

_	突施例4	
始果	染着無し	七九金化が数紫色化染剂

以上

2. 特許請求の最后

を有するテトラゾリウム塩が、一般式() で示されるモノテトラブリウム塩である、件 許請求の範囲第1項記載の安定化方法。

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & & \\
N & & \\
N & & \\
N & & \\
R^2 & & \\
\end{array}$$

(但し、 R^1 、 R^2 及び R^3 は有機機器を表わす。)

$$\left(\begin{array}{c} N-N \\ N-N \\ N-N \end{array}\right)^{c_1} \quad \omega$$

(5) 一放式[|] で示されるモノテトラゾリクム塩が、保盗式側で示されるモノテトラゾリクム塩である無路請求の発展第2項配数の安定化方法。

(3) 一般式(1)で示されるモノテトラゾリゥ A塩が、一般式(1)で示されるモノテトラ ゾリウム旗である特許請求の範囲第2項配破 の安定化方法。

$$\begin{array}{c} N - N \\ N - N \\ N - N \end{array}$$

(但し、 X^1 及び X^2 は、 $-NO_2$ 又は-11 を扱わし、 X^3 は、 $-OCH_3$ 、-1 又は-11 を扱わす。)

(4) 一般式[1]で示されるセノテトラゾリゥ 本塩が時逸式(A)で示されるモノテトラゾリゥ 本塩である特許請求の範囲第3項記載の安定 化方法。

ラゾリウム塩が、一般大(目)で示されるジ テトラゾリウム塩である特許請求の範別第1 項配数の安定化方法。

$$\begin{array}{c} N-N & X_{i} & X_{i} \\ N-N & Q & Q & N-N \\ X_{i} & Q & Q & N-N \\ X_{i} & X_{i} & X_{i} \end{array}$$

を有するテトランリウム以及びター ロデャストリンス ディー シクロデャストリンを含有して成る、安定化されたテトランリウム塩 耐酸である、特許請求の疑問第8項、第9項、第10項又は第11項記載の安定化方法。

以 ナオール化合物及び部分明点

を有するアトラグリウム塩及びターシタロデキストリン文はアーシタロデキストリンを含有して成る、安定化されたアトラグリウム塩の液が、施賃に作用してスーパーオキサイドイオンを生成させる酸化酵素を含有する特許 55次の発展第12項配数の安定化方法。

04 グルコース、コレステロール、グリセロー ル、グリセロール頃使エステル、コリン、ア

- (8) 潜放中にターシクロデセストリン又は<u>/及びアーシクロデセストリンを存在させる、</u>保許請求の範囲第1項、第2項、第3項、第4項、第5項、第6項、又は第7項記載の少定化方法。

- Q8 相似中のターシクロデキストリン及びァー シクロデキストリンの機度が、ターシクロデ キストリン 0.0 1 ~ 1.5 度量/容量が、テー シクロデキストリン 0.0 1 ~ 1 0 度量/容量 多の範囲で任意の比率に混合した過度である 特許請求の範囲部 8 項記載の安定化方法。
- 123 「糖液がナオール化合物及び部分構造

シル CoA、ピルピン酸、段酸、キサンチン义 は乳酸を蒸気とし、それらの病質に作用する 酸化酵素が各々グルコースオギンダーゼ、コ ルステロールオキンダーゼ、グリセロールオ キンダーゼ、グリセロール偏酸エステルオキ ンダーゼ、コリンオキンダーゼ、アンル CuA オキンダーゼ、ピルピン酸オキンダーゼ、ウ リカーゼ、キサンテンオキンダーゼ又は乳酸 オキンダーゼである、特許研究の範囲が13 項配象の安定化方法。

- 四 テオール化合物が、登元型グルタテオン、 テオグリコール似、メルカプトエタノール、 テオサリテル酸、システアミン、システイン、 ジメルカプトコハタ似である特許請求の範囲 第12項又は第13項記載の安定化方法。

手統補正書

10 11 59 # 37 AB

特部疗及证 殿

L 事件の表示

昭和58年特許顧第95185号

2 X508#

シクロデキストリンにおテトラ・ブリウム塩の安定化方法

1 MEET68

お件との担係 特許出華人

供使書写 541

400~8月27日から 1200 - ジャ 住 所 大阪府大阪市北区通路町3丁日10番地 産場会 TEL 03・270-8571

2 年 和光純萬工業株式会社 代表書 一力 — 生 @ 2000

▲ 異正の令の日付

自発



5. 推正の料金

明確なの意明の評論が違列の間。

6. 横戸の内容

(I) 明確書31頁11行目に記載の「システィン 又はジメルカプトニハク酸が「全「システィン、 ジメルカプトニハク酸、又はコエンザイム A(CoA) が」と補正する。

IJĿ